WPI Acc No: 1996-461169/ 199646

UV and IR absorption glass mfr., providing improved scratch resistance - comprises coating transparent glass substrate with silicon-based primer contg. fluorescent whitener, and UV and IR absorbents, and heat-treating

Patent Assignee: CENTRAL GLASS CO LTD (CENG )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind

Date

Applicat No Kind

Date

Week

JP 8231245 A

19960910

JP 95279946

19951027

199646 B

Priority Applications (No Type Date): JP 94318625 A 19941221

Patent Details:

Patent No

Kind Lan Pg

Main IPC

Filing Notes

JP 8231245

Α

. C03C-017/34

Abstract (Basic): JP 8231245 A

The process comprises coating silicon based primer coating soln., contg. fluorescent whitening agent, UV absorbent and IR absorbent, on a transparent glass substrate, and heat-treating to form a UV and IR absorbing thin film.

USE - It is used as a window glass for automobile, building, etc..

ADVANTAGE - Abrasion- and scratch-resistance, adhesion, chemical resistance and durability of the glass is improved.

Dwg.0/1

This Page Blank (uspto)

## (19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-231245

(43)公開日 平成8年(1996)9月10日

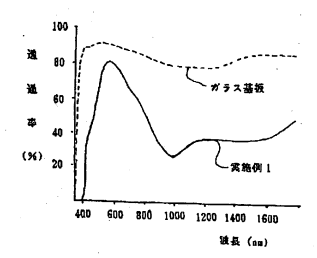
(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号 庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所				
C 0 3 C 17/34		C 0 3 C 17/34	Α				
B 3 2 B 17/10		B 3 2 B 17/10					
B60J 1/00		B60J 1/00	н				
C 0 3 C 17/30		C 0 3 C 17/30					
E06B 5/18	•	E 0 6 B 5/18					
	審査請求	未請求 請求項の数4	OL (全 8 頁) 最終頁に続く				
(21)出願番号	特願平7-279946	(71)出願人 00000	2200				
		セント	・ラル硝子株式会社				
(22)出願日	平成7年(1995)10月27日 山口県宇部市大字沖宇部5253番地						
		(72)発明者 長嶋	敏和				
(31)優先権主張番号	特願平6-318625	三重県	松阪市大口町1510 セントラル硝子				
(32)優先日	平6 (1994)12月21日	株式会	社硝子研究所内				
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 村田	昇				
		三重県	松阪市大口町1510 セントラル硝子				
		株式会	社硝子研究所内				
•		(72)発明者 倉増	春喜				
		三重県	松阪市大口町1510 セントラル硝子				
		株式会	社硝子研究所内				
		(74)代理人 弁理士	: 坂本 栄一				
			最終頁に続く				

## (54) 【発明の名称】 紫外線赤外線吸収ガラス

## (57)【要約】

【課題】 光学特性と熱線赤外線遮蔽性能を損なうことなく、透明で紫外線を遮蔽し、特に400nm 付近を充分に 遮蔽して維持しつつ、耐摩耗性、耐擦傷性及び耐久性を 格段に高め、建築用窓材としては勿論、自動車用窓材と して単板で長期の使用ができるものを得る。

【解決手段】 透明ガラス基板の表面に、蛍光増白剤および紫外線吸収剤および赤外線吸収剤を溶解添加してなるシリコーン系プライマーコーティング溶液を塗布して加熱硬化し紫外線赤外線吸収性薄膜を形成した後、シリコーン系ハードコーティング溶液を塗布し被覆成膜したことで成る紫外線赤外線吸収ガラス。



1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 透明ガラス基板の表面に、蛍光増白剤お よび紫外線吸収剤および赤外線吸収剤を溶解添加してな るシリコーン系プライマーコーティング溶液を塗布して 加熱硬化し紫外線赤外線吸収性薄膜を形成した後、シリ コーン系ハードコーティング溶液を塗布し被覆成膜した ことで成ることを特徴とする紫外線赤外線吸収ガラス。

【請求項2】 前記シリコーン系プライマーが、オルガ ノポリシロキサン系であることを特徴とする請求項1記 載の紫外線赤外線吸収ガラス。

【請求項3】 前記シリコーン系プライマーが、ポリエ ステル変性シリコーン系であることを特徴とする請求項 1 記載の紫外線赤外線吸収ガラス。

【請求項4】 前記シリコーン系ハードコーティング溶 液が、オルガノポリシロキサン系を主体とすることを特 徴とする請求項1乃至3記載の紫外線赤外線吸収ガラ ス.

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、紫外線赤外線吸収 20 性、耐久性などの面で相当劣るものとなる。 性が優れたコーティング膜で被覆したガラスであって、 優れた特性を維持しつつ、より耐摩耗性、耐擦傷性なら びに耐久性があるものとし、特に単板に使用した際によ り卓越したものとなる紫外線赤外線吸収ガラスに関する ものである。

【0002】これらは紫外線赤外線遮蔽フィルター的部 材として各種窓材、例えばビルあるいは住宅、車両こと に自動車、船舶、航空機さらには種々のディスプレイ機 器などの窓材に有用な紫外線赤外線吸収ガラスである。

#### [0003]

【従来の技術とその課題】従来から一般にガラス基板等 に紫外線赤外線吸収性を付与する処理方法としては、次 の3種類にほぼ大別される。

【0004】先ず、(1) ガラス自体に紫外線赤外線吸収 性化合物を混入配合する方法。例えば、ガラス中に金属 化合物を溶融添加する各種ガラス組成物(例えば、特開 平4-224133号公報)、次いで(2) 紫外線赤外線吸収性 透明膜をガラス表面に貼り合わせる方法。例えば、紫外 線赤外線吸収剤を含有するポリビニールプチラール中間 膜等を介して挟み込んだ合せガラス (例えば、特開昭59) -152249号公報) 等がある。さらに(3) 紫外線赤外線吸 収性透明膜をガラス表面に積層形成する方法。例えば、 ガラスである基板にスパッタなどの気相成膜法で酸化亜 鉛とアルミニウム含有酸化亜鉛を積層したもの(例え ば、特公平4-44721 号公報、特開平4-133004号公 報)あるいは紫外線赤外線吸収剤を溶解した樹脂溶液に よる液相成膜法(例えば、特開平4-160037号公報、特 開平5-42622 号公報) または紫外線赤外線吸収剤を分 散した樹脂溶液による液相成膜法 (例えば、特開平2-75683号公報) による等があり、知られている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】前述したように、例え ば前記特開平4-224133号公報に記載のものは、いずれ も少量多品種生産には向かず、UVA (長波長紫外線)吸 収力も不十分なものである。

2

【0006】また、前記特開昭59-152249号公報に記載 のものは、樹脂フイルム単独の場合より耐薬品性、耐擦 傷性、耐久性が改善されるものの、板ガラスを2枚以上 使用するため形状対応性が悪く、かなり厚くなって軽量 10 化になり難いものである。

【0007】さらに、前記特公平4-44721 号公報ある いは前記特開平4-133004号公報に記載のものは、Zn0 が吸収ペースとなるため、耐湿性、耐薬品性、耐久性に 不安があり、UVA 吸収力も不十分なものである。

【0008】さらに、前記特開平2-75683 号公報なら びに特開平4-160037号公報に記載の従来の有機化合物 系コーティング剤による方法では、大量の紫外線赤外線 吸収剤を添加する必要があり、シリコーン系樹脂を利用 しないマトリックス樹脂層のみでは耐薬品性、耐擦傷

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、従来のかかる 問題点に鑑みてなしたものであって、UVA を可視領域境 界まできわめてシャープに遮蔽するための蛍光増白剤 と、赤外線吸収剤のコーティング剤組成への適用をせし めつつ、種々の基板、ことに透明基板表面に対して密着 性が良好で表面硬度にも優れたシリコーン系プライマー コーティング溶液に溶解添加し、紫外線吸収剤を共存さ せることにより蛍光を吸収するとともに耐光性を改善 30 し、蛍光が目立たないコーティング膜を比較的低温で成 膜させ、さらにこれをトップコートとなるシリコーン系 コーティング溶液を塗布成膜し保護することによって、 問題点であった耐擦傷性および耐摩耗性、耐薬品性等の 耐久性を著しく向上するものである。このものは、単板 で外装用として充分に使用でき、車両用等の過酷な条件 下でも透明でUVA をシャープに遮蔽し、しかも熱線吸収 性能をも同時にかつ充分発現し、長期間維持するという 有用な紫外線赤外線吸収ガラスを二層構成で経済的に提 供するものである。

【0010】すなわち、本発明は、透明ガラス基板の表 面に、蛍光増白剤および紫外線吸収剤および赤外線吸収 剤を溶解添加してなるシリコーン系プライマーコーティ ング溶液を塗布して加熱硬化し紫外線赤外線吸収性薄膜 を形成した後、より表面硬度に優れたシリコーン系コー ティング溶液を塗布し被覆成膜し保護膜を形成したこと で成ることを特徴とする紫外線赤外線吸収ガラス。

【0011】また、前記シリコーン系プライマーが、オ ルガノポリシロキサン系であることを特徴とする上述し た紫外線赤外線吸収ガラス。また、前記シリコーン系プ 50 ライマーが、ポリエステル変性シリコーン系であること

4

を特徴とする上述した紫外線赤外線吸収ガラス。

【0012】さらに、前配シリコーン系コーティング溶液が、オルガノポリシロキサン系を主体とすることを特徴とする上述した紫外線赤外線吸収ガラスをそれぞれ提供するものである。

#### [0013]

【発明の実施の形態】ここで、前述したように、前記強光増白剤としては、紫外領域で吸収し、可視領域で蛍光を発し、シリコーン系プライマーコーティング溶液に溶解添加が可能であって、かつ塗膜の加熱硬化時に熱変性 10 しなければどのようなものでもよいものであり、しかも適度の耐熱性があり、吸収波長が紫外/可視領域境界(400nm付近)にある例えば、UvitexーOB(チバガイギー社製、2,5ピス(5'ーターシャリプチルベンゾオキサゾリル)チオフェン)、あるいはEBー501(三井東圧染料社製)、さらにNikkafluor SB、KB、EFS、OB(日本化学工業所製)などが挙げられる。

【0014】また、共存せしめる前記紫外線吸収剤としては、例えばペンゾフェノン系、ペンゾトリアゾール系、シアノアクリレート系あるいはサリシレート系ある 20 いはインドール系などが挙げられる。

【0015】また、共存せしめる前記赤外線吸収剤としては、例えばポリメチレン系(シアニン、ピリリウム、スクワリリウム、クロコニウム、アズレニウムなど)、フタロシアニン系、ジチオール金属錯塩系、ナフトキノン系、アントラキノン系、インドールフェノール系、アゾ系、トリアリルメタン系、イモニウム系、ジイモニウム系の化合物などが挙げられる。

【0016】該蛍光増白剤と該紫外線吸収剤と該赤外線吸収剤の使用割合としては、重量比率で1:0.5:0.3 から1:10:10程度であり、より安定確実にするための好ましい範囲としては1:3:0.5~1:6:6程度であり、蛍光増白剤が多くなると蛍光で透視性が悪化し、少な過ぎると所望のUVA吸収力が得られない。これらは総計としてプライマーコーティング液の0.1~10重量%が好ましく、溶解性に余裕があっても必要以上に添加するのは不経済となる。

【0017】さらにここで、シリコーン系プライマーについては、上記した蛍光増白剤と紫外線吸収剤と紫外線吸収剤を充分溶解する必要があるため、溶解力があるシ 40 クロヘキサノンなどのケトン系溶剤やトルエンなどの芳香族系溶剤に溶解しているものが好ましい。

【0018】さらにまた、前記シリコーン樹脂成分としては例えば、オルガノシロキサンポリマーのみからなるものや、アクリル系樹脂、ウレタン系樹脂、フッ素系樹脂、ポリエステル系樹脂等との共重合体が挙げられ、必要に応じて耐熱性や耐摩耗性や密着性や透明性の向上のため、例えば市販の塗料用シリコーンワニスまたはシリコーン変性ワニス [例えば東芝シリコーン (株) 製あるいは信越化学工業 (株) 製〕やベルクリーン [日本油脂 50

(株) 製〕や0S-800〔大八化学(株) 製〕などを利用して濃度、粘度あるいは膜厚の関係によって調製すればよく、さらにシリカやアルミナなどの酸化物超微粒子を添加するとよい。固形分濃度としては5~50wt%程度、、粘度としては2~100cP程度、プライマー膜厚としては0.5~10μ程度が好ましく、また先に述べるがトップ膜厚としては0.5~5μ程度が好ましいため、全膜厚としては1~15μ程度が好ましいものとなる。

【0019】特に、例えばベルクリーン(メラミン架橋 型シリコーン変性アクリルポリマー)についての好まし い濃度(対シリコーン系プライマー溶液)は約10~30wt %程度であり、10wt%程度未満では塗膜が白化し易くな り、30wt %程度を超えて多過ぎると密着性の悪化やクラ ックの発生が見られるようになる。また例えば OS800 (シリコーン系ポリマー) についての好ましい濃度は約 5~30wt%程度であり、5wt%程度未満と次第に少なく なると耐熱水性や主に被覆するシリコーン系ハードコー ト膜に対しての密着性に影響し少な過ぎると密着の効果 がなくなり、30wt%程度を超えて多過ぎると白化し易く なるようになる。さらに例えばコロイダルシリカXBA (キシレン、n-プタノール分散型シリカ超微粒子オルガ ノゾル)についての好ましい濃度は約20~50wt%程度で あり、20wt %程度未満と次第に少なくなるとクラックの 発生が見られるようになり、50wt%程度を超えて多過ぎ ると白化し易くなるようになる。さらにまた例えば密着 性をより向上せしめるためのシランカップリング剤であ るS510 (エポキシシラン) についての添加量としては約 0.5 ~20wt%程度を添加することが好ましく、0.5 重量 %程度未満と次第に少なくなると主にガラスに対しての 密着性に影響し少な過ぎると密着効果がなくなり、20重 量%程度を超えて多過ぎると不経済となる。

【0020】さらにまた、上述したように調製された前記紫外線赤外線吸収性シリコーンプライマーは、均一膜厚となるように、例えばディッピング法、スプレー法、フローコート法、スピンコート法、ロールコート法あるいは印刷法等で塗布し被膜とし、例えば約80℃程度以上で約1時間程度加熱乾燥するものであり、加熱不足であれば、シリコーン系ハードコート保護膜塗布時にプライマー成分が溶出して例えばくもりあるいはクラック等を発現し易く、耐熱水性も悪化し、また加熱が過多になると、着色や紫外線吸収性能の減少に至る。

【0021】さらに、塗布環境としては、例えば温度約15~25℃程度、湿度約40~50RH%程度、さらにクリーン度10,000以下程度が塗膜欠陥の防止の点で好ましい。塗布性能を改善するため、フロー改良剤あるいはレオロジーコントロール剤などを適宜添加してもよいことは言うまでもない。

【0022】 さらに、前記シリコーン系ハードコーティング溶液としては、テトラエトキシシラン加水分解物やコロイダルシリカなど高架橋密度のシロキサン結合が期

待できるオルガノポリシロキサン系であり、基本的には メチルトリエトキシシランなどの3官能性のオルガノア ルコキシシランを加水分解して得られるシロキサンプレ ポリマーのアルコール溶液をベースにしたものが好まし く、例えば本出願人が既に出願した特開昭62-220531 号 公報に記載の被覆用組成物となるコロイダルシリカを含 むものが好ましく、市販品では例えばトスガード510 (東芝シリコーン(株) 製) あるいはSiコート2 (大八 化学(株)製)などが挙げられる。さらにこれらにテト ラエトキシシランなどの4官能性のアルコキシシランを 10 加水分解したものや初期から添加しておいて共加水分解 したものは硬度の面でより好ましいものである。

【0023】また、該シリコーン系ハードコーティング 溶液の被覆成膜については、均一膜厚となるような、例 えばディッピング法、スプレー法、フローコート法、ス ピンコート法、ロールコート法あるいは印刷法などが利 用でき、膜厚としては約1.0~5.0 μ程度が好ましく、 薄いと表面保護強化の効果が少なくなり、厚いと加熱乾 燥硬化時にクラックを発現し易く、かつ経済的でなくな るものである。さらに加熱乾燥硬化には第1層に有機系 20 の紫外線吸収剤、蛍光増白剤および樹脂を含むため約10 0 ℃程度以上約250 ℃程度以下の温度で処理する必要が あり、好ましくは透明基板がガラス板状体等の場合は約 130 ~230 ℃程度であり、約10~60分間程度、好ましく は約30分間前後程度の処理が表面硬度を高める上で好ま しい。

【0024】なお、塗布する際の環境としては、シリコ ーン系プライマーと同様に例えば温度が約25℃程度の常 温で相対温度が約20~50%RH程度、好ましくは約40%RH 前後程度の空調された環境で行うことが好ましい。塗布 30 機能を改善するため、フロー改良剤あるいはレオロジー コントロール剤などを適宜添加してもよいことは言うま でもない。

【0025】さらにまた、前記透明ガラス基板として は、好ましくは無機質のガラス例えばフロートガラスで あり、ことに形状等に特に限定されるものではなく各種 形状に、また大きさあるいは構成のもの、例えば曲げ板 ガラスとしてはもちろん、各種強化ガラスや強度アップ ガラス、平板や単板で使用できるとともに、複層ガラス あるいは合せガラスとしても適用できることは言うまで 40 ずつ添加し約40℃程度で約2日間程度反応を行い、GPC もない。

【0026】前述したとおり、本発明によれば、蛍光増 白剤と紫外線吸収剤と赤外線吸収剤とを共存せしめるシ リコーンプライマー溶液とする、特異な構成よりなる紫 外線赤外線遮蔽性に優れるコーティング膜の表面に、表 面硬度に優れたシリコーン系ハードコート膜を保護膜と して形成した積層体であるので、紫外線赤外線吸収性に 優れ、蛍光増白剤の蛍光も目立たない被膜として比較的 低温で成膜でき、しかもUVA を可視領域境界までシャー プに遮蔽することができ、密着性、耐薬品性、耐擦傷性 50 蛍光性:

あるいは耐久性に優れ、特にクラック等欠陥の発現もな く鉛筆硬度が9Hないしはそれ以上と硬くなり、膜強度や 平滑性も向上し、従来の耐摩耗性、耐擦傷性あるいは耐 久性をさらに格段に向上せしめ、視野確保が充分にで き、居住性を格段に高め、ビルや住宅、車両あるいは各 種の窓材等単板や外装用としての使用はもちろん可能で あり、ことに自動車用窓ガラスのフロントガラス、リア ガラスおよび昇降するサイドドアガラス、サンルーフガ ラスなどのより過酷な使用条件と環境のなかでも長期的 な使用が可能となる等、さらには可視光の反射によるギ ラツキ感や電波の反射による電波シールド性もない有用 な紫外線赤外線遮蔽ウィンドウ等になし得た透明な紫外 線赤外線吸収ガラスを、簡単なコーティング処理によっ て容易に効率よくかつ安価に得ることができ、提供する ものである。

[0027]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す る。ただし本発明は係る実施例に限定されるものではな

【0028】(紫外線赤外線吸収性シリコーン系プライ マーの調製)シクロヘキサノンに常温で攪拌しながら蛍 光増白剤としてUVITEX-OB(チパガイギー製)、紫外線 吸収剤としてTINUVIN327(チパガイギー製)、また赤外 線吸収剤としてNIR-AM1 (帝国化学産業社製) やSIR 10 3 . 159 、PA1001 (三井東圧ファイン社製) やTX-207A (日本触媒社製)を表1に示す割合で添加し、その後べ ルクリーンNo1000 (日本油脂社製) を添加し、さらにオ ルガノコロイダルシリカXBA (日産化学社製)さらにOS -800〔大八化学(株) 製〕ならびにシランカップリング 剤として S510 (チッソ社製) を添加し、紫外線赤外線 吸収性シリコーン系プライマーを得た。

【0029】(シリコーン系ハードコーティング溶液の 調製) 攪拌機付きの500ml 丸底フラスコにメチルトリエ トキシシラン 100gとテトラエトキシシラン43g、3-グ リシドキシプロピルトリメトキシシラン18gをはり込 み、無水フタル酸0.45g添加、湯浴で約40℃程度に加温 し溶解させ、その後オルガノコロイダルシリカ溶液であ るIPA-ST (日産化学(株)製、平均粒径約15μm程度、S i0₂含有量約20%程度〕143 gを添加し、水98gを少し (トーソー(株) 製、ULC802A) による数平均分子量約 100 程度で固形分を約28wt%程度の組成物を得た。

【0030】これに163 gのイソプロピルアルコールを 添加し、固形分約20wt%程度の組成物を得た。該組成物 に硬化触媒としてジシアンジアミドを約 0.1部程度添加 してシリコーン系ハードコーティング溶液を得た。

【0031】(性能評価法)

紫外線赤外線吸収性:分光光度計で吸収スペクトルパタ ーンを測定。(例えば日立ーU4000型)

屋外の自然太陽光下で目視観察。(気に

なる発光、くもりがない。)

耐摩耗性: JIS R 3221に準拠、摩耗輪CS-10F 、荷

重 500g、1000回転後の△H(ヘーズ)値(%)。

【0032】表面硬度: 鉛筆硬度。 \*密着性:

JIS K5400 に準拠、碁盤目 (1mm口) テ

ープ剥離残数を/100で表示。

[0033]

耐熱水性: 沸騰水(100℃)約2時間後の外観および密着性。 耐薬品性:

耐酸性------1N HC1

浸漬テストで24hr。

耐アルカリ性---1n NaOH

浸漬テストで24hr。

[0034]

耐溶剤性-----100%エタノール 浸漬テストで24hr。

耐候性:

JIS D0205 に準拠、サンシャインカーポンウェザーメーターで

目視異常(膜クラック、剥離、顕著な黄変)がみられるまでの

時間。(但し、ガラス面照射)

#### 実施例1

大きさ約300mm x 300mm 、厚さ約3mm のクリア・フロー トガラス基板を中性洗剤、水すすぎ、アルコールで順次 洗浄し、乾燥した後、アセトンで払拭し被膜用ガラス基 板とした。

【0035】約25℃、約40%四の空調されたクリーンル ーム内で、該被覆用ガラス基板の片面をフイルムマスキ ングし、表1に示す調製済の紫外線赤外線吸収性シリコ 20 ーン系プライマー溶液に浸漬し、約1cm /sec 程度のス ピードで引き上げ、約170 ℃程度で約30分間程度乾燥硬 化し、膜厚約6μ程度の紫外線赤外線吸収膜を形成し

【0036】次いで、該紫外線赤外線吸収膜付ガラス基 板のガラス面をフイルムマスキングして上記した調製済 のシリコーン系ハードコート溶液に浸漬し、前記膜面の みに塗布後、約10分間程度風乾し、続いて約175 ℃の熱 風循環乾燥器に約1時間程度入れ硬化し、約3μのシリ カ系保護膜を得た。該膜は無色透明のクラックのない良 30 好なものであった。なお遠赤外線炉での乾燥処理の際に は約200 ℃程度で約15分間程度で硬化できた。

【0037】得られた紫外線赤外線吸収ガラスを上記し た性能評価法に従って評価した。その結果、図1に示す ように、特異なシリカ系薄膜をさらに被覆しても、やや 緑色を帯びているものの、UVA をほぼ100 %遮蔽するも のであって、日射透過率も50%以下となって充分熱線を 遮蔽し、気になる発光発現ならびにくもりもなく防げる ことに変わりない状態でもって、表面硬度も9H以上の鉛 筆硬度であって硬く、テーパーテスト後のヘーズ値(△ 40 H) が4.0 と耐擦傷性も充分に優れ、耐候性も3000時間 以上で目視異常がなく、密着性、耐熱水性、耐薬品性も 異常なく、優れた耐久性を有する紫外線赤外線吸収ガラ スを得た。

#### 【0038】実施例2~5

実施例1と同様なガラス基板に、表1に示すようなプラ イマー溶液を用い、かつ実施例1と同様な成膜で、表1 のような膜厚約5~7μ程度の紫外線赤外線吸収膜を形 成した。

板のガラス面をフイルムマスキングして上記した調製済 のシリコーン系ハードコート溶液に浸漬し、前記膜面の みに塗布し、約10分間程度風乾し、約175 ℃の熱風循環 乾燥器に約1時間程度入れて硬化し、約3μ程度のシリ カ系保護膜を得た。

【0040】得られた紫外線赤外線吸収ガラスを実施例 1と同様に評価した。その結果、例えばテーバーテスト 後のヘーズ値 (△H) が実施例2は4.5 、実施例3は3. 9、実施例4は3.6、実施例5は4.0と耐擦傷性も格段 に優れ、他の評価は実施例1と同様な結果となり、実施 例1と同様に所期の優れた紫外線赤外線吸収ガラスであ った。

## 【0041】実施例6

実施例1と同様なガラス基板に、表1に示すようなプラ イマー溶液でベルクリーン〔日本油脂(株)製〕のかわ りにKR5235〔信越化学工業(株)製ポリエステル変性シ リコーンワニス〕を用い、かつ実施例1と同様な成膜 で、表1のような膜厚約7μ程度の紫外線赤外線吸収膜 を形成した。

【0042】次いで、該紫外線赤外線吸収膜付ガラス基 板のガラス面をフイルムマスキングして上記した調製済 のシリコーン系ハードコート溶液に浸漬し、前記膜面の みに塗布し、約175 ℃の熱風循環乾燥器に約1時間程度 入れて硬化し、約3μ程度のシリカ系保護膜を得た。

【0043】得られた紫外線赤外線吸収ガラスを実施例 1と同様に評価した。その結果、例えばテーパーテスト 後のヘーズ値(△H)が4.3と耐擦傷性も格段に優れ、

他の評価は実施例1と同様な結果となり、実施例1と同 様に所期の優れた紫外線赤外線吸収ガラスであった。

## 【0044】比較例1

表1に示すように蛍光増白剤UVITEX-OB (チバガイギー 製)と紫外線吸収剤TINUVIN327(チバガイギー製)で調 製した紫外線吸収性シリコーン系プライマーを用いた以 外は実施例1と同様にして紫外線吸収性ガラス基板を得

【0045】得られた該紫外線吸収性ガラス基板につい ては、外観上は良好であるが、UVAを100 % 遮蔽でき 【0039】次いで、該紫外線赤外線吸収膜付ガラス基 50 ず、日射透過率は90%以上のものであり、到底所期の紫 9

外線赤外線吸収ガラス板とは言い難いものであった。 【0046】比較例2

表1に示すように蛍光増白剤UVITEX-OB (チバガイギー製)と赤外線吸収剤NIR-AM1 (帝国化学産業製)で調製した紫外線吸収性シリコーン系プライマーを用いた以外は実施例1と同様にして紫外線赤外線吸収性ガラス基板を得た。

【0047】得られた該紫外線赤外線吸収性ガラス基板については、外観上はわずかしか青色蛍光を感じず、紫外に近い可視領域を一部遮蔽するもののそれまでのUVAの遮蔽ができておらず、耐候性は800時間程度のものであり、到底所期の紫外線赤外線吸収ガラス板とは言い難いものであった。

#### 【0048】比較例3

表1に示すように紫外線吸収剤TINUVIN327 (チバガイギー製)と赤外線吸収剤NIR-AM1 (帝国化学産業製)で調製した紫外線吸収性プライマーのみを用いた以外は実施

例1と同様にして紫外線赤外線吸収性ガラス基板を得た。

【0049】得られた該紫外線赤外線吸収性ガラス基板については、400nm 付近の遮蔽が不十分で、耐候性も1200時間程度のものであり、到底所期の紫外線赤外線吸収ガラス板とは言い難いものであった。

#### 【0050】比較例4

表1に示すように赤外線吸収剤NIR-AM1 (帝国化学産業 製)のみで調製した赤外線吸収性プライマーを用いた以 40 外は実施例1と同様にして赤外線吸収性ガラス基板を得 た。

【0051】得られた該赤外線吸収性ガラス基板については、紫外線カット性能がなく、耐候性も約800時間程度のものであり、到底所期の紫外線赤外線吸収ガラス板とは言い難いものであった。

[0052]

【表1】

7 1	(n)					<del></del>					12
7.5	(A)	60	<u>د</u>	۷	9	ယ	-	8	8	œ	∞
粘度	(c P)	1 3	10	1.1	1 0	6	6	1 2	1 2	1 2	1 2
<del>化</del> 須国	( <del>%</del>	3.9	3 1	3.7	3 5	3.1	3 5	3.7	3.4	3.7	က
希积洛集	(w t %)	8	3.6	10.5	6. 5	23.5	22.5	3.0	3.0	3. 0	3.0
S 5 1 0	(w t %)	2	2	8	10	9	6	5	5	2	2
コロイダルショナアロム	(w t %)	4 5	4.5	4.0	3.5	3.0	3 5	4.5	4.5	4.5	4 5
00880	(wt%)	20	2.5	2.0	3.0	1.5	1.2	2.0	2.0	2.0	2.0
亦外線吸收剂	(w 1 %)	(c) 1. 6	(c') 0. 3	(c''') 0. 2	(c''') (), 2	(c") 1. 3	(c''') 0. 2		(c) 1. 6	(c) 1. 6	(c) 1.6
紫外植吸収剂	(w t %)	(b) 2. 7 (b) 2. 0	(6) 2.5	(b) 3. 0 (b) 1. 5	(b) 3.3	(b) 2.6	(b'') 2. T	(b) 2. 7 (b) 2. 0		(b) 2. 7 (b) 2. 0	
堂光增白荆	(w t %)	(a) 0.7	9 '0 (2)	(a) 0.8	0 1 (5)	(a) 0.6	(a) 0. 6	(a) 0. 7	(a) 0. 7		
ペーカ チャン	(wt%)	2 0	1.8	16	14	2 2	18	2 0	2 0	20	2.0
		実施列1	2		4	S	9	比較到1	2	က	4

【0053】表1中は、(a) UVITEX-OB (チ · パガイギー製)。(b) TINUVIN327 (チパガ イギー製)、(b') TINUVIN213 (チバガイ ギー製)、(b'') TINUVIN900 (チパガイギ 一製)。(c) NIR-AM1(帝国化学産業製)、 (c') SIR159 (三井東圧ファイン製)、 (c'') PA1001 (三井東圧ファイン製)、 (c''') SIR103 (三井東圧ファイン製)。 (c''') TX207A (日本触媒製)。\*印はKR5 235 (信越化学工業製)。\*\*印はシクロヘキサノン 50 特に自動車窓ガラスのフロントガラス、リアガラスある

(希釈溶媒) を各々示す。

[0054]

【発明の効果】以上前述したように、本発明によれば、 光学特性を損なうことなく、透明でしかも紫外線赤外線 を遮蔽、ことにUVA をほぼ完全に遮蔽することができ、 熱線吸収性能も良好であり、居住性を格段に向上し、密 着性、耐薬品性、耐擦傷性あるいは耐久性に優れるもの をさらに格段に高め、ビルあるいは住宅、車両等の窓材 など単板や外装用としても使用可能なことはもちろん、

(8)

特開平8-231245

【図面の簡単な説明】

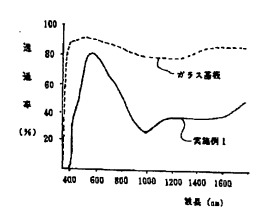
いは昇降するサイドドアガラス、サンルーフガラス等の 過酷な使用条件や環境においても、長期的に使用できる こととなる等、種々の機能性を付与し得ることができ て、種々の分野に広く採用できる有用な紫外線赤外線吸 収ガラスを容易にかつ安価に提供できるものである。

13

【図1】本発明の実施例1の紫外線赤外線吸収ガラスおよび通常のガラス基板(フロートガラス3㎜厚)の透過率を示す。

14

【図1】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号

FΙ

.

技術表示箇所

E06B 9/24

E06B 9/24

(72)発明者 査河 雅浩

三重県松阪市大口町1510 セントラル硝子 株式会社硝子研究所内